# COMPOSITE RESIN COMPOSITION, FLAME-RETARDING MATERIAL AND THEI PRODUCTION

Publication number: JP2001152030
Publication date: 2001-06-05

Inventor:

TAKEDA KUNIHIKO; NEMOTO TETSUYA; SHIMIZU

YASUHISA; NAKAI TOSHIAKI

Applicant:

SHIBAURA INST OF TECHNOLOGY

Classification:

- international: C08J3/20; C08K7/24; C08K9/02; C08L101/00;

C08K9/02; C08J3/20; C08K7/00; C08K9/00; C08L101/00; C08K9/00; (IPC1-7): C08L101/00;

C08J3/20; C08K7/24; C08K9/02

- european:

Application number: JP19990340396 19991130 Priority number(s): JP19990340396 19991130

Report a data error here

### Abstract of JP2001152030

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a composite resin composition capable of sufficiently developing the performance by improving the dispersion stability of additives and flame-retardants and provide a flame-retardant and their production process. SOLUTION: The objective composite resin composition is composed of particles having particle diameter of 10-100 nm and produced by crushing a porous inorganic material supporting an additive selected from metals, metal salts and inorganic compounds and a resin for dispersing the particles. The porous inorganic material is composed of silicon oxide or aluminum oxide.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# (19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特期2001-152030 (P2001 - 152030A)

(43)公開日 平成13年6月5日(2001.6.5)

(51) Int.Cl.'	酸別記号	F I デーマコート*(参考)		
C08L 101/00		C 0 8 L 101/00 4 F 0 7 0		
C08J 3/20	CES	C 0 8 J 3/20 CESB 4 J 0 0 2		
	CFD	CFDB		
C08K 3/00		C 0 8 K 3/00		
3/34		3/34		
	審査部	野求 有 請求項の数7 OL (全 7 頁) 最終頁に続		
(21)出願番号	特願平11-340396	(71) 出願人 599016431		
		学校法人 芝浦工業大学		
(22) 出顧日	平成11年11月30日(1999.11.30)	東京都港区芝浦 3丁目 9番14号		
		(72)発明者 武田 邦彦		
		東京都品川区北品川 5 - 5 - 27 - 905		
		(72)発明者 根本 哲也		
		東京都港区芝浦 2 -14-13 セジュール田		
		<b>#J7</b> 06		
		(72)発明者 清水 靖久		
		東京都北区十条仲原3-1-3 IGマン		
		ション402号室		
		(74)代理人 100095913		
		弁理士 沼形 義彰 (外3名)		
		最終頁に続		

## (54) 【発明の名称】 樹脂複合組成物、難燃性材料及びこれらの製造方法

### (57)【要約】

【課題】 樹脂複合組成物、難燃材料について、添加 物、難燃剤の分散安定性を高めることにより、性能を十 分に発現することができる樹脂複合組成物、難燃材料及 びこれらの製造方法を提供する。

【解決手段】 金属、金属塩、無機化合物から選択され る添加剤を担持した無機多孔質体を粉砕して得た、粒径 が10nm~100nmの粒子と、この粒子を分散する 樹脂と、からなる樹脂複合組成物。無機多孔質体は、酸 化珪素又は酸化アルミニウムからなる。

20

1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 金属、金属塩、無機化合物から選択される添加剤を担持した無機多孔質体を粉砕して得た、粒径が10nm~100nmの粒子と、該粒子を分散する樹脂と、からなる樹脂複合組成物。

【請求項2】 請求項1記載の樹脂複合組成物において、

上記無機多孔質体が、酸化珪素及び/又は酸化アルミニウムからなることを特徴とする樹脂複合組成物。

【請求項3】 請求項1に関わる無機多孔質体の孔径が10nm~100nmで、かつ、粒径100nm~1000nmであり、そして、金属、金属塩、無機化合物から選択される添加剤を担持した無機多孔質体を、樹脂と混練成形して無機多孔質体が粉砕され、粒径が10nm~100nmの粒子とし、前記添加剤が樹脂中に分散されることを特徴とする請求項1記載の樹脂複合組成物の製造方法。

【請求項4】 請求項3記載の樹脂複合組成物の製造方法において、

上記無機多孔質体は、酸化珪素の微多孔体 (ヒュームドシリカ) であることを特徴とする樹脂複合組成物の製造方法。

【請求項5】 請求項3記載の樹脂複合組成物の製造方法において、

上記無機多孔質体は、シリカゾルとアルカリ金属ハロゲン化物と被置換剤とを水溶液中で分散、溶解、乾燥させ焼成したシリカ焼成体を、金属、金属塩、無機化合物から選択される添加剤の水溶液に浸漬して、アルカリ金属ハロゲン化物を除去するとともに、前記添加剤を被置換して担持させたシリカ多孔質体であることを特30徴とする樹脂複合組成物の製造方法。

【請求項6】 請求項1記載の樹脂複合組成物において、

金属、金属塩、無機化合物から選択される難燃剤を担持した無機多孔質体を粉砕して得た、粒径が10nm~100nmの粒子と、該粒子を分散する樹脂と、からなる難燃材料。

【請求項7】 孔径が10nm~100nmで、かつ、 粒径100nm~1000nmであり、そして、金属、 金属塩、無機化合物から選択される難燃剤を担持した無 40 機多孔質体を、樹脂と混練成形して、粒径が10nm~ 100nmで、かつ、前記難燃剤を担持した粒子に粉砕 し樹脂に分散させることを特徴とする難燃材料の製造方 法。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、樹脂複合組成物、 難燃材料及びこれらの製造方法であり、更に詳細には、 微細な多孔質無機粒子(以下、「多孔質体」と称す る。)に、金属、金属塩、無機化合物(以下、「添加 利」と称する)をあらかじめ担持させておき、成形加工 時に多孔質体が破砕されて添加剤が特定の粒径に分散し た樹脂複合組成物、難燃材料及びこれらの製造方法に関 する。

#### [0002]

【従来の技術】樹脂に無機物等を分散させた樹脂複合組成物は従来から数多く検討され、具体的な種々の材料が知られており、各種性質や性能を有している。例えば、かかる性能の1つとして難燃性を挙げることができる。ここにいう難燃性とは、プラスチック等の火災に対する抵抗の度合を示す性能である。多くのプラスチックは難燃性に劣るため、反応型難燃性樹脂の使用や難燃剤の添加により向上が図られている。難燃剤としては、構成元素として、ハロゲン(塩素、臭素)及びリンが最も一般的で、その他ホウ素、窒素、アンチモン等が用いられる。

【0003】樹脂と難燃剤(添加物)との難燃材料(樹脂複合組成物)の具体例を説明する。これらは、樹脂/難燃剤(添加物)の組合せ例である。そして、これらの難燃材料(樹脂複合組成物)では、難燃剤(添加剤)の分散安定性等に欠けるので、所望の効果が得られなかった。

【0004】ポリスチャー(PS)に、Sb2O。とBrとを分散すると、Sb2O。とBrの相乗効果により、発熱速度を抑え、また消炎も早めることができるが、酸化反応場で燃焼を抑制するため、不完全燃焼による一酸化炭素等の毒性の有るガスを発生させる。

【0005】ポリスチレン(PS)に、(BiO)2CO3とBrとを分散すると、(BiO)2CO3とBrとの相乗効果により、初期燃焼は早くなるが、消炎を早めることができる。しかし、酸化反応場で燃焼を抑制するため、不完全燃焼による一酸化炭素等の毒性の有るガスを発生させる。

【0006】ポリスチレン(PS)に、赤燐(RedP)を分散すると、重量減量速度の変化は得られない。しかし、着色され、そして、赤燐の添加量を増やしても、残渣増加はほとんどなく、また、機械的性質の低下が生じる。

【0007】ポリスチレン(PS)に、有機リン系(TPP(トリフェニルホスフェート)、BBC)を分散すると、PSの構造上リンの添加によってチャーが形成されないために、残渣がない結果となる。TPPの添加量を増やしても、残渣増加はほとんどなく、TPPの添加により、機械的性質が低下する。

【0008】ポリスチレン(PS)に、DBDPO(デカプロモジフェニルオキサイド)とSb2O3とを分散すると、DBDPO及びSb2O3の添加によって、気相における難燃性を示す。Sb2O3はDBDPOの働きを助けるために、DBDPOのみ添加の時より燃え難いものとなる。しかし、酸化反応場で燃焼を抑制するた

め、不完全燃焼による一酸化炭素等の毒性の有るガスを 発生させる。

【0009】ポリエチレン (PE) に、リン系、ハロゲ ン系(RedP, TPP, DBDPO+Sb2O3)を 分散すると、ポリエチレンは構造上リンの添加によっ て、チャーを形成しないために、残渣は見られない。ポ リエチレンへの添加は無機物等の添加が望ましい。しか し、リン系難燃剤を添加しても、残渣増加はほとんどな く、機械的性質は低下する。ハロゲン系難燃剤の添加 は、酸化反応場で燃焼を抑制するため、不完全燃焼によ 10 る一酸化炭素等の毒性の有るガスを発生させる。

【0010】ポリプロピレン (PP) に、Mg (OH) 2 を添加すると、熱分解温度が非常に上昇する。添加量 の増加に従い残渣率も上昇する。しかし、機械的性質が 低下し、平均重量が増加する。

【0011】エンプラ(エンジニアリング樹脂)につい て、説明する。ポリカーボネート(PC)に、RedP を分散すると、重量減少速度が減少する。残渣率が大き く上昇する。しかし、着色し、そして、機械的性質が低 下する。

【0012】ポリカーボネート (PC) に、有機リン系 (TPP, BBC) を分散すると、リンの分散によって 樹脂表面に炭化層を形成し、燃焼を阻害するために熱重 量変化の測定を行うと残渣が見られる。しかし、機械的 性質が低下する。これは、有機リン系 (TPP, BB C)は可塑剤のためである。

【0013】PC/ABSアロイに、ホスファゼンを分 散すると、初期の燃焼は発熱速度が大きいが、途中で燃 焼が抑制されてゆっくりと燃焼し、発熱速度が一定にな り、消炎する。表面に比較的安定なチャーを生成し、酸 30 化反応場での酸素供給又は分解反応場での分解した揮発 性ガスの発生を抑制し、効果的な難燃剤であることがわ かる。しかし、機械的性質が低下する。

【0014】PC/ABSアロイに、ニトリルで置換し たホスファゼンを分散すると、初期の燃焼は抑制され、 一時的に発熱温度が上昇して消炎する。しかし、機械的 性質が低下する。

【0015】PC/ABSアロイに、縮合系リン酸エス テルを分散すると、初期段階の燃焼は抑制される。全発 熱量が小さく、燃焼が熱分解により抑制される。しか し、機械的性質が低下する。

【0016】ポリフェニレンエーテル (PPE) に、赤 燐(RedP)を分散させると、PPE自体でもチャー を形成し燃焼を阻害するために残渣が見られるが、リン の添加以上にチャーを形成するために多くの残渣を確認 できる。しかし、着色し、そして、機械的性質が低下す る。

【0017】ポリフェニレンエーテル (PPE) に、有 機リン系(TPP,BBC)を分散すると、有機リンの 添加も赤リンの添加と同様にチャーの形成が見られるた 50

めに、残渣が確認できる。リン原子の量によって、チャ 一が形成される。しかし、機械的性質が低下する。これ は、有機リン系 (TPP, BBC) は可塑剤のためであ る。

【0018】ポリフェニレンエーテル (PPE) /PS アロイに、有機リン系(TPP、TXP(トリキシレニ ルフォスフェート)、CDP(クレジルフェニルホスフ ェート), XDP (キシレニルジフェニルホスフェー ト), RBP, BBC, BBP) を分散すると、PPE の含有量が増加するに従い燃焼時間がさらに短縮する。 有機リン化合物を混練すると、自己消炎をするようにな る。接灸後に燃焼した高分子は表面が炭化することによ って自己消炎する。発熱速度の傾きが無添加のものに対 して小さくなり燃焼反応がゆっくりと進んでいることが うかがえる。しかし、機械的性質が低下する。これは、 有機リン系(TPP、BBC)は可塑剤のためである。 【0019】ポリフェニレンエーテル (PPE) /PS アロイに、赤燐 (RedP) を比率 75/25分散する と、重量減少速度の変化は得られる。しかし、着色し、 20 そして、機械的性質は低下する。

【0020】ポリブチレンテレフタレート(PBT) に、RedPを分散すると、重量減少速度の変化は得ら れる。しかし、着色し、そして、機械的性質は低下す

【0021】スーパーエンプラについて、説明する。ポ リアリレート(PAR)に、RedPを分散すると、重 量減少速度が減少する。残渣率が大きく上昇する。しか し、着色し、そして、機械的性質は低下する。

#### [0022]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、従来技術の 問題を解決するものであり、樹脂複合組成物、難燃材料 について、添加物、難燃剤の分散安定性を高めることに より、性能を十分に発現することができる樹脂複合組成 物、難燃材料及びこれらの製造方法を提供することを目 的とする。

#### [0023]

【課題を解決するための手段】すなわち、 [1] 本発明 は、金属、金属塩、無機化合物から選択される添加剤を 担持した無機多孔質体を粉砕して得た、粒径が10 n m 40 ~100 n m の粒子と、該粒子を分散する樹脂と、から なる樹脂複合組成物である。

【0024】また、[2]本発明は、[1]記載の樹脂 複合組成物において、上記無機多孔質体が、酸化珪素及 び/又は酸化アルミニウムからなる樹脂複合組成物であ

【0025】そして、[3] 本発明は、[1] に関わる 無機多孔質体の孔径が10mm~100mmで、かつ、 粒径100nm~1000nmであり、そして、金属、 金属塩、無機化合物から選択される添加剤を担持した無 機多孔質体を、樹脂と混練成形して無機多孔質体が粉砕

され、粒径が10nm~100nmで、前記添加剤が樹脂中に分散される[1]記載の樹脂複合組成物の製造方法である。

【0026】更に、[4] 本発明は、[3] 記載の樹脂 複合組成物の製造方法において、上記無機多孔質体は、 酸化珪素の微多孔体(ヒュームドシリカ)である樹脂複 合組成物の製造方法である。

【0027】また、[5]本発明は、[3]記載の樹脂複合組成物の製造方法において、上記無機多孔質体は、シリカゾルとアルカリ金属ハロゲン化物と被置換剤とを水溶液中で分散、溶解、乾燥させ焼成したシリカ焼成体を、金属、金属塩、無機化合物から選択される添加剤の水溶液に浸漬して、アルカリ金属ハロゲン化物を除去するとともに、前記添加剤を被置換剤と置換して担持させたシリカ多孔質体である樹脂複合組成物の製造方法である。

【0028】そして、[6]本発明は、[1]記載の樹脂複合組成物において、金属、金属塩、無機化合物から選択される難燃剤を担持した無機多孔質体を粉砕して得た、粒径が10nm~100nmの粒子と、該粒子を分散する樹脂と、からなる難燃材料である。

【0029】更に、[7] 本発明は、孔径が10nm~100nmで、かつ、粒径100nm~1000nmであり、そして、金属、金属塩、無機化合物から選択される難燃剤を担持した無機多孔質体を、樹脂と混練成形して、粒径が10nm~100nmで、かつ、前記難燃剤を担持した粒子に粉砕し樹脂に分散させる難燃材料の製造方法である。

#### [0030]

【発明の実施の形態】本発明の発明の実施の形態を説明 する。本発明の樹脂複合組成物、難燃材料及びこれらの 製造方法を説明する。本発明の樹脂複合組成物は、金 属、金属塩、無機化合物から選択される添加剤を担持し た多孔質体を粉砕して得た、粒径が10nm~100n mの粒子と、該粒子を分散する樹脂と、からなる。ま た、本発明の難燃材料は、金属、金属塩、無機化合物か ら選択される難燃剤を担持した無機多孔質体を粉砕して 得た、粒径が10nm~100nmの粒子と、該粒子を 分散する樹脂と、からなる。そして、本発明の樹脂複合 組成物の製造方法は、孔径が10mm~100mmで、 かつ、粒径100nm~1000nmであり、そして、 金属、金属塩、無機化合物から選択される添加剤を担持 した多孔質体を、樹脂と混練成形して、粒径が10nm ~100nmで、かつ、前記添加剤を担持した粒子に粉 砕し樹脂に分散させることからなる。更に、本発明の難 燃材料の製造方法は、孔径が10mm~100mmで、 かつ、粒径100nm~1000nmであり、そして、 金属、金属塩、無機化合物から選択される難燃剤を担持 した無機多孔質体を、樹脂と混練成形して、粒径が10 nm~100nmで、かつ、前記難燃剤を担持した粒子 50 に粉砕し樹脂に分散させることからなる。

【0031】本発明の樹脂複合組成物に使用する、金属、金属塩、無機化合物から選択される添加剤としては、例えば水酸化マグネシウム、水酸化アルミニウム、三酸化アンチモン、ホウ酸亜鉛、錫酸亜鉛、シリコーン、等の無機物、例えば鉛、パラジウム、銅、マグネシウム、鉄、アルミニウム、すず、ニッケル、コバルト、チタン、白金、金、銀、等の触媒、及び以下説明する難燃剤、等である。難燃剤としては、例えば赤燐、等のリン系難燃剤、等である。

【0032】なお、例えばフェニルサリシレート、2、 4-ジヒドロキシベンゾフェノン、等の有機系紫外線吸 収剤、例えばフタル酸エステル、リン酸エステル、等の 有機系可塑剤、例えばアデカスタブAO-20(旭電化 工業、商品名)、BHA(ブチル化ヒドロキシアニソー ル)、等の有機系フェノール系酸化防止剤、例えばアデ カスタブ2112(旭電化工業、商品名)、ジフェニルイ ソデシルホスフェート、フェニルジイソデシルホスフェ 一ト、等の有機系リン系酸化防止剤、例えばオレイン酸 カリウム、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ラウ リン酸ナトリウム、ラウリル硫酸ナトリウム、パルミチ ン酸ナトリウム、ベンゼンスルホン酸ナトリウム、等の 有機系分散剤、TPP(トリフェニルフォスフェー ト)、BBC(ビスフェノールAビスグリシジルホスフ ェート)、等の有機系リン系難燃剤、例えばDBDPO (デカブロモジフェニルオキサイド) 、等の有機系ハロ ゲン系難燃剤、をいっしょに添加することは可能であ る。

【0033】金属、金属塩、無機化合物から選択される 添加剤、難燃剤を、担持した多孔質体を樹脂中に分散さ せることにより、例えば貴金属触媒による架橋反応を利 用し難燃性を高めることができる。分散方法は、2軸押 出機を用いた樹脂との混練成形中に多孔質体が破砕し、 多孔質体に予め担持されていた添加剤、難燃剤を微細な 状態で分散できる。多孔質体を破砕させる場合にその形 状を問わず、多孔質体の内部構造による微細化が可能と なる。多孔質体が完全に破砕されたとすると、予め担持 されていた添加剤は10mm~100mmの範囲の粒径 を有する微細粒子とすることができる。そして、金属に よる触媒作用を期待する場合には、例えば白金、バナジ ウム、イリジウム等の金属を挙げることができる。これ ら金属の触媒効果によって有機材料における架橋反応が 誘起され、樹脂成型加工体へのより高い難燃性が期待で きる。

【0034】本発明の樹脂複合組成物、難燃材料に使用する多孔質体としては、既存の様々な無機多孔質体を使用することが可能である。まず多孔質ガラスの例をあげると、コーニング系SiO2(55wt%~80wt%)-B2O3-Na2O、PRG系SiO2(35wt%~55wt%)-B2O3-Na2O、シラス系S

i O<sub>2</sub> -A l<sub>2</sub> O<sub>3</sub> -B<sub>2</sub> O<sub>3</sub> -C a O、Si O<sub>2</sub> -P<sub>2</sub> O<sub>5</sub> -N a<sub>2</sub> O系、Si O<sub>2</sub> -B<sub>2</sub> O<sub>3</sub> -C a O -M g O -A l<sub>2</sub> O<sub>3</sub> -T i O<sub>2</sub> 系、Si O<sub>2</sub> -B<sub>2</sub> O<sub>3</sub> -Zr O<sub>2</sub> -R O (R はアルカリ土類、Zn)系、希土類系、N a<sub>2</sub> O -B<sub>2</sub> O<sub>3</sub> -C e O<sub>2</sub> ·3 N b<sub>2</sub> O<sub>5</sub> 系、重金属酸化物含有多孔質ガラス、N i O、C u O や V<sub>2</sub> O<sub>5</sub> などの金属酸化物をN a<sub>2</sub> O -B<sub>2</sub> O<sub>3</sub> -Si O<sub>2</sub> 系に混合し、分相させた多孔質ガラスなど、すべての多孔質ガラスを使用することができる。

【0035】また、例えば酸化珪素、酸化アルミニウム、等の無機材料を焼成した多孔質体を使用することができる。該多孔質体の寸法については、該多孔質体の形成時において孔径10nm~100nm、粒径100nm~1000nmであることが好ましい。

【0036】また、発明者が研究している、シリカゾル(粒子直径:10nm~20nm)と水溶性の無機塩とを用いて擬分相させた無機多孔質体である微多孔体(ヒュームドシリカ等)も使用することが可能である。使用する孔形成剤として、水溶性の無機塩である、モリブデン酸アンモニウム、リン酸二水素ナトリウム、臭化カリウム、塩化カリウム、塩化カルシウム、塩化銅、硝酸カルシウム、モリブデン酸アンモニウムなどを用いた多孔体、そして、シリカゾルの代わりにアルミナゾル(粒子直径:10nm~20nm)を用いて同様に作製した無機多孔質体も使用することができる。

【0037】さらに、数Aの微細な孔を持つゼオライト類も同様に使用することが可能である。

【0038】本発明の樹脂複合組成物、難燃材料に使用する樹脂としては、熱可塑性樹脂、熱硬化性樹脂、合成 30ゴム、等から選択される。単独あるいは2種以上を混合してもよい。熱可塑性樹脂等として好適な例を以下に示す。

【0039】熱可塑性汎用樹脂として、ポリエチレン、 ポリプロピレン、ポリスチレン、エチレン酢酸ビニルコ ポリマー、ポリ塩化ビニル、AS、ABS、ポリエチレ ンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレート、等を 例示することができる。熱可塑性エラストマーとして、 ブタジエンゴム(BR)、イソプレンゴム(IR)、ス チレン/ブタジエン共重合体(SBR)、スチレン/エ 40 チレンブチレン共重合体(HSBR)、スチレン/イソ プレン共重合体(SIR)、等を例示することができ る。熱可塑性エンジニアリング樹脂として、ポリアミド (PA)、ポリカーボネート (PC)、ポリフェニレン エーテル (PPE) (ポリフェニレンオキサイド: PP O)、等が、スーパーエンジニアリング樹脂として、ポ リアリレート (PAR)、ポリエーテルエーテルケトン (PEEK)、等が、また、熱硬化性樹脂として、エポ キシ樹脂 (EP) 、ビニルエステル樹脂 (VE) 、ポリ イミド(PI)、ポリウレタン(PU)、等を例示する 50

ことができる。

【0040】組成割合について、説明する。無機多孔質体/樹脂(重量)については、0.1%~30%、好ましくは0.1%~20%、更に好ましくは0.1%~10%、最も好ましくは0.1%~5%、である。また、添加剤/無機多孔質体(重量)については、1%~50%、好ましくは10%~50%、更に好ましくは30%~50%、最も好ましくは40%~50%である。

8

【0041】本発明の樹脂複合組成物、難燃材料及びこ 10 れらの製造方法について、実施例により具体的に説明す る。なお、本発明は、以下に示す実施例に限定されない ことは言うまでもない。

【0042】まず、参考例1を説明する。無機多孔質体 の作製方法である。孔形成剤としてKBrを使用する例 を説明する。まず、ビーカーにH2 〇を50cc、シリ カゾル(商品名:スノーテックス30)を11g、孔形 成剤としてKBrを10g、被置換剤として酸化マグネ シウム、シリカゾルのゲル化防止のために硝酸を p H 4. 0程度となるよう順に加え、撹拌する。次に、シャ ーレに撹拌した試料を移し、ホットプレートで100℃ ~120℃で乾燥する。乾燥した試料を粉砕し、70~ 300メッシュの粒度に分級を行う。そして、分級後の 試料を焼成皿にのせ、全台の開閉式管状炉(ISUZU 製EKRO-23)にて、600℃~700℃で2時間 焼成する。昇温過程を以下に示す。まず、焼成された試 料を80℃熱水中で湯洗する。KBrは水溶性であるの で溶解し、SiO₂骨格の多孔質材のみが残る。湯洗が 終了したものを真空乾燥させたものを最終的な試料とし た。本参考例で得られたシリカ系多孔質体は、空孔直径 が60nm程度と小さく、シリカ骨格も細いものとなっ た。

【0043】次に、参考例2を説明する。無機多孔質体への添加物の担持方法である。シリカ多孔質体は、シリカのほかに酸化マグネシウムを混合させている。酸化マグネシウムが混合されたシリカを水溶液中に入れると、混合された酸化マグネシウムは水酸化マグネシウムとなり、そこで、水溶液中にイオン化傾向がマグネシウムよりも低い、例えば水酸化パラジウムのような塩を水中に入れると、マグネシウムとパラジウムがイオン交換され、パラジウムのような貴金属が無機多孔質体の表面から内部に担持される。このようにして、金属触媒等の添加物を担持した無機多孔質体を得ることができる。

【0044】実施例1を説明する。参考例の方法によって得られる添加物(白金:Pt)を担持したシリカ多孔質体とポリカーボネート(ジェネラルエレクトリック社製レキサン121)とをブレンダーにて混合し、小型2軸押出機(東洋精機(株)製ラボプラストミル)を用いて、シリンダー温度250℃、ノズル温度280℃、樹脂圧力25kg/cm²、吐出時間0.5kg/min.で混練成形を実施した。得られた樹脂複合組成物中

10

の添加剤の粒径、及び該樹脂複合組成物の難燃性を表1 に示す。

【0045】実施例2を説明する。参考例の方法によって得られる添加物(パラジウム:Pd)を担持したシリカ多孔質体とポリプロピレン(日本ポリケム社製:ノバテックMG3)とをブレンダーにて混合し、小型2軸押出機(東洋精機(株)製ラボプラストミル)を用いて、シリンダー温度220℃、ノズル温度230℃、樹脂圧力35kg/cm²、吐出時間0.5kg/min.で\*

\* 混練成形を実施した。得られた樹脂複合組成物中の添加 剤の粒径、及び該樹脂複合組成物の難燃性を表1に示 す。

【0046】比較例を説明する。実施例2におけるポリプロピレンと添加剤Pdとを使用し、多孔質体を用いないで混練し、樹脂複合組成物とした。添加量及び得られた特性等を表1に示す。

【表1】

	樹脂	多孔質体	滋加剂	间添加量 (wt%)	粒径nm (+1)	<b>壁燃性</b> (*2)
実施例 1	PC	シリカ	Рt	0.1	10	•
実施例 2	PP	シリカ	Pd	1.0	10	0
比較例	PP	不使用	Pd	1.0	500	×

(\*1)混練成形後の分散粒径測定は、FIB(Focused Ion Beam)加工法にて樹脂複合材料の切削面の観察を行った。FIBの仕様として、イオン源はガリウム液体イオン源を用い、加速電圧 $10\sim30$  k V、像分解能10nm以下、最大電流密度15A/cm²以上にて実施した。

(\*2) 難燃性の特性において、「◎」は優、<math>「○」は良、「×」は不可、を示す。

【0047】実施例1、2においては、樹脂と多孔質体とを混練成形していく過程で、2軸押出機の剪断による圧力と樹脂との圧縮力で多孔質体が破砕し粉々になる。粉砕しながら分散させると、分散する無機多孔質体に金属触媒等の添加物を担持させているので、結果として金属触媒等の添加物を樹脂中に分散することができる。そ※

※して、破砕する場合、構造上からわかるように柱の部位が折れて多孔質体が散在することになるので、実施例1、2で樹脂に分散された粒子は、ごく微細な粒子でも、凝集せずに散在させることができ、粒径が10nm~100nmの微細粒子とすることができる。一方、従20 来例のように、添加剤それ自体では混練によって粉砕されても、添加剤の粒子同士が凝集して塊状粒子を形成してしまい、得られる粒子の粒径は比較的大きくなってしまい、結果として所望の性能が発現されない。

#### [0048]

【発明の効果】本発明によれば、樹脂複合組成物、難燃材料について、添加物、難燃剤の分散安定性を高め、性能を十分に発現することができる樹脂複合組成物、難燃材料を得ることができる。

#### フロントページの続き

(51) Int. Cl. '

識別記号

F I C 0 8 K

テーマコード(参考)

C 0 8 K 7/24

7/26

9/02

(72) 発明者 仲井 俊顕

神奈川県横浜市神奈川区松見町 3 -492-1 エクレール第二妙蓮寺904 7/26 9/02

7/24

F ターム(参考) 4F070 AA06 AA07 AA08 AA13 AA15 AA18 AA27 AA28 AA46 AA47 AA50 AA52 AA53 AA54 AA55 AB09 AB10 AC06 AC07 AC15 AC22 AC23 AD03 AE01 AE07 FA03 FA12 FB06 FC06 4J002 AC021 AC031 AC061 AC081 BB031 BB061 BB121 BC031 BC061 BD041 BN151 CD001 CE001 CF011 CF061 CF071 CG001 CH061 CH091 CK021 CL001 CM041 CP032 DA057 DA077 DA087 DA097 DA107 DA117 DE077 DE127 DE146 DE147 DE187 DJ016 DK007 FA096 FD016 FD020 FD050 FD070 FD130 FD132 FD136

FD137